

(11)Publication number:

08-168752

(43) Date of publication of application: 02.07.1996

(51)Int.CI.

B09C 1/06 B01D 53/86 B01J 23/42 B01J 23/44 B01J 23/755 B00D 3/00

B09B 3/00 B09C 1/02 B09C 1/08

(21)Application number: 06-332839

(22)Date of filing:

06-332839 15.12.1994 (71)Applicant: EBARA CORP

(70)

(72)Inventor: UKISU YUUJI

MIYAMURA AKIRA

UCHIDA TAKAHARU

# (54) TREATMENT OF AROMATIC HALOGEN COMPOUND CONTAINED IN SOIL

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a treating method of safely and surely decomposing and removing aromatic halogen compounds contained in soil with simple equipment by using only chemicals harmless to the human body.

CONSTITUTION: Soil contaminated with aromatic halogen compounds, as it is, or after hydrogencarbonate of alkali metal and water are added to and mixed with it, is heated to 250–400° C. Gas contg. volatilizing aromatic halogen compounds is brought into contact with a catalyst in the presence of gaseous hydrogen at 200–400° C to treat aromatic halogen compounds contained in soil. The catalyst is selected from Pt, Pd, Ru, Rh and Ni or oxides thereof.

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-168752

(43)公開日 平成8年(1996)7月2日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup> B 0 9 C 1/06	識別記号 庁内整理番号	F I 技術表示箇所
B 0 1 D 53/86	ZAB	·
B 0 1 J 23/42	ZAB A	
		B 0 9 B 3/00 3 0 3 P
	·	B 0 1 D 53/36 Z A B G
	<b>審査</b> 記	請求 未請求 請求項の数5 FD (全 5 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	<b>特願平6−33283</b> 9	(71) 出願人 000000239
		株式会社荏原製作所
(22)出願日	平成6年(1994)12月15日	東京都大田区羽田旭町11番1号
		(72)発明者 浮須 祐二
		神奈川県藤沢市本藤沢4丁目2番1号 株
		式会社荏原総合研究所内
		(72)発明者 宮村 彰
		神奈川県藤沢市本藤沢4丁目2番1号 株
		式会社在原総合研究所内
		(72)発明者 内田 隆治
		神奈川県藤沢市本藤沢4丁目2番1号 株
		式会社荏原総合研究所内
		(74)代理人 弁理士 吉嶺 桂 (外1名)

# (54) 【発明の名称】 土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物の処理方法

# (57)【要約】

【目的】 人体に無害な薬品のみを用いて、簡単な装置で安全・確実に土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物を分解・除去できる処理方法を提供する。

【構成】 芳香族ハロゲン化合物で汚染された土壌を、そのまま、又は、アルカリ金属の炭酸水素塩と水とを添加して混合したのち、該土壌を250℃~400℃に加熱し、揮発してくる芳香族ハロゲン化合物を含有する気体を、水素ガスの存在下、200℃~400℃で触媒と接触させることによる土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物の処理方法であり、前記触媒はPl、Pd、Ru、Rh、Ni 又はそれらの酸化物から選ばれる。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 芳香族ハロゲン化合物で汚染された土壌を、250~400℃に加熱し、揮発してくる芳香族ハロゲン化合物を含有する気体を、水素ガスの存在下、200~400℃で触媒と接触させることを特徴とする土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物の処理方法。

【請求項2】 芳香族ハロゲン化合物で汚染された土壌に、アルカリ金属の炭酸水素塩と水とを添加して混合したのち、該土壌を250~400℃に加熱し、揮発してくる芳香族ハロゲン化合物を含有する気体を、水素ガスの存在下、200~400で触媒と接触させることを特徴とする土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物の処理方法。

【請求項3】 前記アルカリ金属の炭酸水素塩が、炭酸水素ナトリウム又は炭酸水素カリウムであることを特徴とする請求項2記載の土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物の処理方法。

【請求項4】 前記触媒が、白金、パラジウム、ルテニウム、ロジウム、ニッケル又はそれらの酸化物のうちから選ばれた少なくとも1種を、金属酸化物担体に担持したものであることを特徴とする請求項1、2又は3記載の土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物の処理方法。

【請求項5】 前記水素ガスは、接触気体中に濃度が1%(容量)以上存在することを特徴とする請求項1~4のいずれか1項記載の土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物の処理方法。

## 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、芳香族ハロゲン化合物の処理方法に係わり、特にポリ塩化ビフェニル(PCB)等の芳香族ハロゲン化合物で汚染された土壌を、無害化処理する方法に関するものである。

# [0002]

【従来の技術】近年、PCB等の有害な有機ハロゲン化 合物を含む廃油の流出あるいは廃棄による土壌汚染が、 工場跡地等で認められている。これらをそのまま放置す れば、土地の有効利用を妨げるばかりでなく、雨水、浸 透水が有害物の溶出を引き起こし、地下水汚染を誘発す る危険性がある。従来、PCB等で汚染された土壌の処 理方法として、熱分解処理、抽出処理、固化・安定化処 理、化学的脱塩素処理、微生物による生物処理等が提案 されている。熱分解処理は、高温(800℃以上)で土 壌を加熱するため、土質が変化するという問題がある。 抽出処理では、PCB等を含む抽出液は熱分解あるいは 化学処理の後処理を必要とするためプロセスが複雑にな り、また生物処理は分解が完了するまでに長時間を要す るという問題がある。固化・安定化処理は、有害物をセ メント固化剤等を用いて封じ込めるだけであり、永久的 に有害物が環境に漏れださないという保証はない。

【0003】これらに対し、化学的脱塩処理法は、短時

14 M T O O 1 O O 1 O O

間でしかも比較的低温でPCBを分解するという特徴をもっている。主な化学処理方法としては、アルカリ触媒を用いる方法(KGME法)、ポリエチレングリコールを用いる方法(KPEG法)、アルカリ試薬とパラフィン系油等の水素供与体と炭素系触媒を土壌に添加、混合し、加熱処理する方法(BCD法)が提案されている。これらの従来の化学処理法の内KGME法、KPEG法では、高価な薬品を土壌に添加するため、ランニングコストが上昇するばかりでなく、処理後土壌に未反応の薬場汚染を起こす危険性がある。また、BCD法では安価で無害な薬品を使用するものの水素供与体(ドナーオイル)が土壌中に残留する問題がある。そのため、添加した薬品を効率よく土壌から回収するプロセスが必要であり、装置が複雑、大型化する問題がある。

### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来技術に鑑み、人体に無害な薬品のみを用いて、簡単な装置で安全、確実に土壌中に含まれる芳香族ハロゲン化合物を分解、除去する処理方法を提供することを課題とする。

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため

#### [0005]

に、本発明では芳香族ハロゲン化合物で汚染された土壌 を、そのまま250~400℃に加熱するか、又は該土 壌にアルカリ金属の炭酸水素塩と水を添加して混合した のち、該土壌を250~400℃に加熱して、揮発して くる芳香族ハロゲン化合物を含有する気体を、200~ 400℃で水素の存在下に触媒と接触させて、芳香族ハ ロゲン化合物を分解除去することによる芳香族ハロゲン 化合物の処理方法としたものである。前記処理方法にお いて、触媒としては、白金、パラジウム、ルテニウム、 ロジウム、ニッケル又はそれらの酸化物のうちから選ば れた少なくとも1種を、金属酸化物、例えばアルミナ、 シリカゲル、シリカーアルミナ等の担体に担持させたも のが使用できる。金属の担持量は特に制限はないが、 0. 1~10重量% (wt%) であることが好ましい。 【0006】前記触媒の存在下での分解は、接触気体中 に水素が1%(容量)以上ある条件で行うことが望まし い。通常、触媒層の手前から水素ガスを窒素ガスで希釈 して供給するが、土壌中に元来含まれる有機物の250 ~400℃における熱分解により発生する水素ガスを利 用することもできる。さらには、土壌にあらかじめ、例 えば、腐食土又は堆肥などの有機物を含有する物質、で んぷん又はしょ糖などの有機物を添加して、これら添加 物の熱分解によって発生する水素ガスを利用することも できる。これらの熱分解で生成する水素ガスによって、 水素ガス濃度が1%を上回る場合には、触媒層の上流か ら水素ガスを供給する必要はない。これらの水素ガスは 従来のオイル状水素供与体(パラフィン系油)のように

土壌中に残留して土壌を汚染することがない。

【0007】次に本発明を詳細に説明する。芳香族ハロ ゲン化合物を含む土壌を芳香族ハロゲン化合物の沸点以 上に加熱すると、土壌中の水分と芳香族ハロゲン化合物 が揮発する。アルカリ金属の炭酸水素塩には、土壌中の 芳香族ハロゲン化合物の脱着を促進させる効果があり、 土壌中にあらかじめアルカリ金属の炭酸水素塩を添加し て加熱すると、添加しない場合に比べて、同じ処理温度 で処理後土壌中の濃度を15分の1以下にすることがで きる。これは、土壌中で芳香族ハロゲン化合物の脱ハロ ゲン化が起こり、より低沸点の芳香族ハロゲン化合物に 変化したためと考えられる。脱ハロゲン化率及び量は、 土壌の性質(有機物含量、pH等)及びアルカリ金属炭 酸水素塩の添加量に依存する。土壌中の有機物含量は5 w t %以上、アルカリ金属炭酸水素塩の添加量は3~6 wt%が好適である。使用するアルカリ金属の炭酸水素 塩としては、炭酸水素ナトリウムと炭酸水素カリウムが 好ましいが、より安価で大量に入手できる炭酸水素ナト リウムがより好ましい。処理後の土壌には、下式のよう に炭酸水素ナトリウムの熱分解によって生成した炭酸ナ トリウムが残存する。

 $2 \text{ Na HCO}_3 \rightarrow \text{Na 2 CO}_3 + \text{CO}_2 + \text{H2 O}$ 【0008】本発明では、芳香族ハロゲン化合物を含有 する土壌を加熱する加熱器の上部に、金属酸化物に貴金 属等を担持した触媒を充填した触媒層を設けることによ\*

この脱塩素化反応は逐次的に進行し、PCBは低塩素化 物を経て、ビフェニルまで完全に脱塩素化、無害化され る。Clラジカルは、Hラジカル又はClラジカルと結 合して、HC1又はC12が生成する。

#### [0010]

【実施例】以下、本発明を実施例により具体的に説明す るが、本発明はこれらに限定されるものではない。 実施例1

図1に本発明の芳香族ハロゲン化合物の処理方法に用い た実験装置の概略構成図を示す。図1において、1は土 壌を入れた加熱反応器で、マントルヒーター2で所定温 度まで加熱される。3は触媒充填層で、ヒーター4で加 熱でき、6、7は1、3内の温度を検出するための熱電 対であり、5は水素導入口であり、9はリボンヒーター である。また、8は凝縮器で水12により冷却され、凝 縮物は凝縮液受け10に入れ、非凝縮物は活性炭トラッ プ11を通り排気される。

【0011】次に、図1に示すガラス製実験装置を用い て、PCB (KC-400) を3500mg/kgの濃 度で含有する土壌の処理実験を、以下の処理条件で行っ た。

土壌重量 : 70g(乾) 炭酸水素ナトリウム添加量: 4. 2 g 水添加量 :  $30\,\mathrm{cm}^3$ 

\*り、土壌から揮発してくるガス状の芳香族ハロゲン化合 物を還元的に分解する。触媒の形状には、特に制限はな いが、触媒とガスを適度に接触させるため、触媒は球状 あるいはペレット状に造粒するか、ハニカム状にするこ とが望ましい。触媒層は200~400℃に加熱され、 土壌から揮発したガス状の芳香族ハロゲン化合物は、触 媒層を通過する間に水素と反応して無害化される。主な 生成物は、PCBの場合には、ビフェニル、塩化水素及 び塩素ガスである。反応ガス中に酸素が共存すると、水 素は水を生成する反応に消費され、脱ハロゲン化の効率 が低下するため、窒素等の不活性ガスで置換するなどし て、共存酸素はできるだけ低濃度にすることが望まし い。

#### [0009]

【作用】以下に、芳香族ハロゲン化合物としてPCBを 例に本発明における作用を説明する。土壌中に含まれる PCBは、PCBの沸点近傍に加熱すると、熱脱着して 気相に放出され、添加された水素ガスとともに触媒層に 供給される。本処理法において、触媒として作用する白 金、パラジウム、ルテニウム、ロジウム、ニッケル等の 触媒活性種には、H2 ガスを解離させる作用があり、触 媒上でH2 ガスからHラジカル(H・)が生成する。

 $H_2 \rightarrow 2H$ (1)

触媒上に生成したHラジカルは、PCB中のC1原子と 置換反応を起こし、脱塩素化が進行する。

 $H \cdot + C_{12}H_{10-n}Cl_n \rightarrow C_{12}H_{11-n}Cl_{n-1} + Cl \cdot (2)$ 

触媒重量 : 10 g 触媒層温度 : 310℃ 土壌加熱温度 : 380℃ 30 加熱時間 : 1 h

水素濃度 : 5% (窒素希

釈)

空間速度(SV) • 500 h<sup>-1</sup>

触媒層(内径20mm、長さ40mm)には、Ptをγ -アルミナに0.5wt%担持したペレット状触媒(径 3mm、長さ3mm)を充填した。処理後土壌からは添 加したPCBの99. 99%が除去され、凝縮液中にP CBは検出されなかった。

#### 【0012】実施例2

図1に示すガラス製実験装置を用いて、PCB (KC-300) を2500mg/kgの濃度で含有する土壌の 処理実験を、以下の処理条件で行った。

土壌重量 : 70g(乾) 水添加量 :  $30 \text{ cm}^3$ 触媒重量 : 10 g 触媒層温度 : 320℃ 土壌加熱温度 : 335℃ 加熱時間 1 h

水素濃度 : 5%(窒素希

50 釈)

10

1 h

空間速度(SV)

500h-1

触媒層(内径20mm、長さ40mm)には、Pdをy -アルミナに 0.5 wt %担持したペレット状触媒(径 3mm、長さ3mm)を充填した。処理後土壌からは添 加したPCBの99. 8%が除去され、凝縮液中にPC Bは検出されなかった。

#### 【0013】実施例3

図1に示すガラス製実験装置を用いて、PCB(KC-300) を2500mg/kgの濃度で含有する土壌の 処理実験を、以下の処理条件で行った。

土壌重量 : 70g(乾) 炭酸水素ナトリウム添加量 4. 2 g 水添加量 :  $30 \text{ cm}^3$ 触媒重量 : 10 g 触媒層温度 : 320℃

土壌加熱温度 : 335℃ 加熱時間 1 h

水素濃度 5%(窒素希

釈)

空間速度(SV) 500 h<sup>-1</sup>

触媒層(内径20mm、長さ40mm)には、Pdをγ ーアルミナに 0.5 wt%担持したペレット状触媒(径 3mm、長さ3mm)を充填した。処理後土壌からは添 加したPCBの99. 99%が除去され、凝縮液中にP CBは検出されなかった。

# 【0014】実施例4

図1に示すガラス製実験装置を用いて、PCB (КС-300) を2500mg/kgの濃度で含有する土壌の 処理実験を、以下の処理条件で行った。

土壌重量 : 70g(乾) 炭酸水素カリウム添加量 4.2g 水添加量 :  $30 \text{ cm}^3$ 触媒重量 : 10 g 触媒層温度 : 320℃ 土壌加熱温度 : 335℃ 加熱時間

水素濃度 5%(窒素希

1 h

釈)

空間速度(SV) 500 h<sup>-1</sup>

触媒層(内径20mm、長さ40mm)には、Pdをγ -アルミナにO. 5wt%担持したペレット状触媒(径 3mm、長さ3mm)を充填した。処理後土壌からは添 加したPCBの99. 99%が除去され、凝縮液中にP CBは検出されなかった。

#### 【0015】実施例5

図1に示すガラス製実験装置を用いて、PCB(KC-

300)を2500mg/kgの濃度で含有する土壌の 処理実験を、以下の処理条件で行った。

土壌重量 : 70g(乾) ショ糖添加量 : 10 g 炭酸水素ナトリウム添加量 : 4. 2 g 水添加量 :  $30 \text{ cm}^3$ 触媒重量 10 g 触媒層温度 : 310℃ 土壌加熱温度 : 350℃

触媒層(内径20mm、長さ40mm)には、Ptをy -アルミナに O. 5 w t %担持したペレット状触媒(径 3mm、長さ3mm)を充填した。処理後土壌からは添 加したPCBの99. 99%が除去され、凝縮液中にP CBは検出されなかった。

#### [0016]

加熱時間 :

【発明の効果】従来の化学処理技術では、PCB等の芳 香族ハロゲン化合物で汚染された土壌の浄化ができて も、土壌に高価な薬品を添加するため、ランニングコス 20 トが上昇するばかりでなく、処理後土壌に未反応の薬品 や副生成物が残存する問題があった。これに対し、本発 明では、無添加もしくは添加したとしても、安価な炭酸 水素ナトリウムを使用するため、ランニングコストを低 減することができ、また処理後土壌には、炭酸水素ナト リウムの熱分解によって生成する無害な炭酸ナトリウム が残存するだけであるため、処理後土壌を問題なく環境 に戻すことができる。また、本発明では、土壌から揮発 したPCB等の芳香族ハロゲン化合物は凝縮器の前に設 けた触媒層で分解されて無害となり、凝縮水の後処理を 30 必要としないため、装置のコンパクト化がはかれるとと もに、処理コストを大幅に削減することができる。土壌 に触媒を添加する従来例では、土壌に付着しているPC B等の芳香族ハロゲン化合物と触媒の接触効率が低く、 処理後土壌中に触媒や反応生成物が残留するが、本発明 のように、ガス状で触媒と反応させると、接触効率が高 く、土壌中には触媒や反応生成物が残留しないという効 果が得られる。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の処理方法に用いた実験装置の概略構成 図。

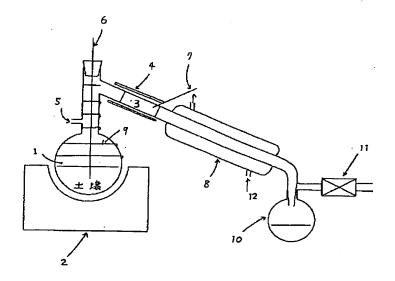
### 【符号の説明】

1:加熱反応器、2:マントルヒーター、3:触媒、

4:ヒーター、5:水素導入口、6:熱電対、7:熱電 対、8:凝縮器、9:リボンヒーター、10:凝縮液受

け、11:活性炭トラップ、12:水、

[図1]



# フロントページの続き

(51) Int. C1. 6		識別記号		庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所
B01J 2	23/44	ZAB	Α		•				
2	23/46	ZAB	Α						
2	23/755			•	•				
B 0 9 B	3/00	ZAB							
B 0 9 C	1/02	•							:
·	1/08					•			
					B 0 1 J	23/74	3 2 1	Α	
					B 0 9 B	3/00	ZAB		•
•							3 0 4	v	